(19)日本国特許庁 (JP)

- i. .

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出職公開書号

特開平5-58894

(43)公開日 平成5年(1993)3月9日

(51) Int.Cl. ⁴ A 6 1 K 31/42 31/02 31/02 31/02	5 3	庁内整理番号 7252-4C 8413-4C 8413-4C 8413-4C	FΙ	技術表示箇所
		7729-4C		307/32 G
			存置法 水間重要	R 請求項の数11(全 26 頁) 最終頁に続く
(21)出觀番号	特顯平3-215448		(71)出版人	
(22)出版日	平成3年(1991)8	B27 FI		體獨化学工業株式会社 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号
	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	,,,,,,,,	(72) 発明者	
				大阪府豊中市本町八丁目4-3
			(72) 発明者	米田 俊之
				アメリカ合衆国、78230 テキサス州、サ
				ン アントニオ、ハンターズ サウンド
				3530
			(72)発明者	
				大阪府豊中市上新田2-19-10-105
			(72)発明者	
				兵庫県高砂市西畑三丁目8-14
			(74)代理人	井理士朝日东宗太 (外1名)

(54) 【発明の名称】 抗腫瘍剤

(57)【要約】

【目的】 零性の低い、強力な抗腫瘍剤を提供する。 【構成】 チロシンキナーゼ活性を示す3,5-ジイソプロ ピルペンジリデン複素環式化合物、4-チアゾリノン誘導 体、3,5-ジイソプロピル-4- ヒドロキシスチレン誘導 体、3,5-ジターシャリープチル-4- ヒドロキシスチレン 誘導体、α- シアノアクリル酸アミド誘導体、α- ペン ジリデン- ァ- ブチロラクトンまたはァ- ブチロラクタ ム誘導体、スチレン誘導体、4-アルコキシスチレン誘導 体、3-フェニルチオメチルスチレン誘導体、トリペンジ ルアミン誘導体、α- シアノケイ皮酸アミド誘導体また はこれらの造塩可能なものの塩を有効成分とする抗腫瘍 剤である。

【特許請求の範囲】

【蘭求項1】 一般式(I):

【化1】

$$i - Pr$$

$$R^{1}O \longrightarrow CH = C \longrightarrow Y^{1}$$

$$i - Pr \longrightarrow CH = C \longrightarrow Y^{1}$$

$$0 \longrightarrow N$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$(1)$$

* (式中、R¹ は水素原子またはペンジル基、R² は水素 原子、COR² (R² は水素原子またはC₁ ~C₂ のア ルキル基を表わす)で示されるアシル基またはフェニル 基、X¹ は

[化2]

(R⁴ は水素原子またはC₁ ~C₁ のアルキル基を表わ

10 す) または

 $(R^i \text{ k水素原子または} C_i \sim C_i \text{ のアルキル基を扱わす})$ 、-NHCOー、酸素原子または硫黄原子、または X^i $-Y^i$ は

(化4)

(R⁴ は水素原子、C₁ ~C₂ のアルキル基、モルホリノ基またはフェニル基を表わす)、

【化5】

を表わし、1-Prはイソプロピル基を表わす)で示さ 20 れる3、5-ジイソプロピルペンジリデン複楽環式化合 物またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有 する抗腫瘍剤。

【請求項2】 一般式 (II) : 【化6】

$$i - Pr$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$$

$$i - Pr \longrightarrow C$$

$$N \longrightarrow R^{7}$$

$$N \longrightarrow R^{8}$$

$$(11)$$

(式中、 R^7 は水素原子、 $C_1 \sim C_1$ のアルキル基または

【化7】

(m¹ は1~3の整数を表わす)、R⁸ は 【化8】

$$-(CH_2) n^1 - N$$

 $(n^1 \text{ id} 1 \sim 4 \text{ obb} X, R^0 , R^{10} \text{ id} m - s た id 相 異 な り、水素原子または<math>C_1 \sim C_2$ のアルキル基を表 わ す)、または $R^1 \text{ e} R^0$ は互いに結合して 【化 9】

$$-(CH_2) \circ X^2(CH_2) p -$$

(o, p)は同一または相異なり $1\sim4$ の整数、 X^2 は酸素原子または $N-R^{11}$ (R^{11} は水素原子または $C_1\sim C_2$ のアルキル基を表わす)を表わす)、1-P r はイソプロビル基を表わす)で示される4-チアゾリノン誘導体またはその近塩可能なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項3】 一般式(III) :

10 [化10]

$$\begin{array}{c|c}
i - Pr \\
HO \\
i - Pr
\end{array}$$

$$CH = C \\
R^{12}$$

$$R^{13}$$

(式中、R¹¹は水素原子、シアノ基またはアミド、R¹¹はアミドまたはCONHCONH;、1-Prはイソプロビル基を表わす)で示される3,5-ジイソプロビル-4-ヒドロキシスチレン誘導体またはその造塩可能なものの50 塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項4】 一般式 (IV) : 【化11] t - Bu HO (IV)

(式中、R14はカルポキシル基またはカルパモイル基、 R^{15} は $C_1 \sim C_4$ のアルキル基、シアノ基またはヒドロ キシエチル基、t-Buはターシャルプチル基を表わ 10 す) で示される3,5-ジターシャリープチル-4- ヒドロキ シスチレン誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効 成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項5】 — 般式 (V): 【化12】

$$R^{16} - CH = C < CN$$
 $CONH_2$ (V)

(式中、R14は式:

【化13】

(R¹⁷、R¹⁸は共にOHであるかまたはR¹⁷、R¹⁸の少 なくとも一方がフェノキシ基を表わす)で示される置換 α- シアノアクリル酸アミド誘導体またはその造塩可能 なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【請求項 6 】 一般式 (YI) :

化14]

$$Ar - CH = C - X^3$$

$$\begin{vmatrix} C - Y^2 \end{vmatrix}$$
(VI)

(式中、Arは 【化15】

 $(R^{10}, R^{20}$ は同一または相異なり、 $C_1 \sim C_4$ のアル キル基を表わす)または

【化16】

で示される置換フェニル基、X³ は- (CH₂)₂-ま たは

【化17】

 Y^{i} は酸素原子またはNHを表わす)で示される α - ベ ンジリデン・ケー プチロラクトンまたはケー プチロラク タム誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効成分と して含有する抗腫瘍剤。

【請求項7】 一般式(VII) :

【化18】

20

$$R^{21}$$
 $CH = C$ R^{23} (VII)

(式中、R³¹、R³³は同一または相異なり、水素原子、 水酸基もしくはC: ~C。のアルコキシ基であるかまた はR²¹がフェノキシ基、R²²が水素原子を表わし、R²³ は二トロ基、R34は水素原子、またはR33とR34は結合 して-COOCH, CH, -または-CONHCONH フェニル基またはフェロセニル基を表わす)で示される 30 -を表わす)で示されるスチレン誘導体またはその造塩 可能なものの塩を有効成分として含有する抗腫瘍剤。

【蘭求項8】 一般式(VIII): 【化19】

$$R^{25}O$$
 CH = $C < \frac{R^{27}}{R^{28}}$ (VIII)

(式中、R**はC: ~C。のアルキル基、R**はC: ~ 40 C。のアルキル基またはCi~C。のアルコキシ基、R 17日

【化20】

で示されるアリールカルパモイル基、R**は水素原子、 またはR**とR**は互いに結合して-COX*CH:C H: - (X' はNHまたは

50 【化21】

$$S$$
 R^{26}
 $C = CH - OR^{25}$

(R²⁶、R²⁶は前配と同じ))) で示される4-アルコキ*

$$(X^5)$$
 n^2
 $R^{29}O$ — CH = C R^{31}
 $R^{30}O$ (IX)

(式中、X⁵ は水素原子、R⁵³O (R⁵³はC₁ ~C₃ の アルキル基を表わす)で示されるアルコキシ基、C1~ Ciのアルキル基、ニトロ基、アミノ基、水酸基、ハロ ゲンまたはCOOR34 (R34はC1 ~C1 のアルキル基 を表わす)で示されるアルコキシカルポニル基、R**は 水素原子、Ci ~Ci のアルキル基またはR**CO (R **はフェニル基またはC1~C1のアルキル基を表わ※

$$-CO - Y^3 - CH - CH_2 - CO - Y^3 - CH_2 - CH - R^{38}$$

(Rasta水素原子またはCi ~C のアルキル基、Ys は産業原子またはNHを表わす)または 【化24】

を表わし、 n^3 は X^6 がハロゲンのとき $1\sim5$ の整数、 30 それ以外のばあいは0または1、m³ は0~3の整数を 表わす) で示される3-フェニルチオメチルスチレン誘導 体またはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有 する抗腫瘍剤。

【請求項10】 **──股式(X)**: 【化25】

$$R^{39}O$$
 $HO \longrightarrow R^{41}$
 CH_2
 $PhCH_2N$
 CH_2
 $HO \longrightarrow R^{42}$
 $R^{40}O$

*シスチレン誘導体またはその遺塩可能なものの塩を有効 成分として含有する抗量協利。

【蘭求項9】 一般式 (II) : 【化22】

※す)で示されるアシル基、 R^{**} は水素原子または $C_1 \sim$ C: のアルキル基、R³¹はCOOR³⁸(R³⁸は水素原子 またはC1~C4のアルキル基を表わす) またはアミ ド、R**はシアノ基またはR**SO: (R**はC: ~C のアルキル基を表す)で示されるアルキルスルフォニ ル基、またはR31とR32は互いに結合して 【化23】

(式中、R³⁸、R⁴⁸は同一または相異なり、水素原子ま たはC: ~C: のアルキル基、R⁴¹、R⁴²は同一または 相異なり、

【化26】

40

、Phはフェニル基を表わす)で示されるトリペンジル アミン誘導体またはその造塩可能なものの塩を有効成分 として含有する抗腫瘍剤。

【請求項11】 一般式 (XI) :

【化27】

$$R^{43}O$$
 $HO \longrightarrow CH = C$
 CN
 $CONH_2$
 (XI)

(式中、R⁴³は水素原子またはC₁~C₂のアルキル 基、R**は

【化28】

(R⁴⁴は水素原子、C₁ ~C₂ のアルキル基、フェニル 基またはペンジル基、R⁴⁴はフェニル基またはペンジル 基を表わす) で示されるアミノ基またはフェノキシ基を 表わす) で示されるα- シアノケイ皮酸アミド誘導体ま たはその造塩可能なものの塩を有効成分として含有する 抗腫瘍剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は零性の低い新しい抗腫癌 剤に関する。

[0002]

【従来の技術】本発明の抗腫瘍剤に用いる化合物は、特 開昭62-29570、特開昭62-29579、特開昭62-39522、特開 昭62-39523,特開昭62-39558、特開昭62-39564、特開昭 62-42923、特開昭62-42925、特開昭62-111962 、特開昭 63-141955 、特開昭63-222153に記載され公知である。 しかしながらこれらの化合物は、その業理作用につい 50

て、すぐれた抗アレルギー作用およびチロシンキナーゼ 阻害作用を有することが知られているのみである。

[0003]

-CH = C

【発明が解決しようとする課題】現在使用されている抗 20 屋瘍剤の多くは、癌細胞を攻撃して一応の抗腫瘍効果を 発揮するが、正常な細胞にも毒性を示し、患者の体力を **清耗させるという問題があるため、長期にわたって使用** することは困難であり、腫瘍の完全治癒をもたらしえな いばあいが多い。したがって、こんにち、正常細胞に奪 性を示さずに抗腫瘍効果を発揮する新しい抗腫瘍剤の関 発が待たれている。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは従来より集 細胞の生理とチロシンキナーゼの機能に興味を持ち、各 30 種チロシンキナーゼ阻害剤を合成し、その生理活性につ いて研究を進めてきた結果、下記一般式(I)、(I 1) (111) (1V) (V) (V1) (V1) (V11) 1)、(II)、(X) および(II) で示されるチロシンキ ナーゼ阻害活性を示す化合物が癌細胞の増殖を強く抑制 する一方で、これらと構造類似でありながらもチロシン キナーゼ阻害活性を示さない化合物は癌細胞の増殖を抑 制しないという現象を見いだした。この知見をもとにさ らに研究を進め、下記一般式(I)、(II)、(III)、 (1V), (V), (V1), (V11), (V111), (II), 40 (X) および (XI) で示される化合物が抗腫瘍活性を有 し、かつ奪性がきわめて低いことを見いだし本発明を完 成した。

【0005】 すなわち本発明は、一般式(1): [0006]

(化29)

$$i - Pr$$

$$R^{1}O \longrightarrow CH = C \longrightarrow Y^{1}$$

$$i - Pr \longrightarrow C$$

$$O \longrightarrow N$$

$$R^{2}$$

$$R^{2}$$

$$(I)$$

【0007】(式中、R1 は水素原子またはペンジル 基、R² は水素原子、COR³ (R³ は水素原子または 10 [化31] C: ~C: のアルキル基を表わす) で示されるアシル基*

$$-N-$$
, $Y^{1}tt-CH_{2}-$, $-CH_{2}SO_{2}-$, $-C-$, $-CONH-$, $-N-$ 0

20

【0011】 (Rⁱ は水素原子またはC₁ ~C₂ のアル キル基を表わす)、-NHCO-、酸素原子または硫黄 原子またはX¹ - Y¹ は

[0012]

【化32】

【0 0 1 3】 (R* は水素原子、C: ~C; のアルキル 基、モルホリノ基またはフェニル基を表わす)、

される3、5-ジイソプロピルペンジリデン複素環式化 合物、一般式(11): [0016] 【化34】

$$i - Pr$$
 $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$
 $i - Pr \longrightarrow C$
 O
 N
 N
 R^8
 R^8
 R^8

【0017】 (式中、R' は水素原子、C: ~C,のア ルキル基または

[0018]

【化35】

【0019】 (m¹ は1~3の整数を表わす) 、R⁸ は 40 ゾリノン誘導体、一般式(III) : [0020] 【化36】

$$-(CH_2) n^1 - N$$

【0021】 (nº は1~4の整数、Rº、Rºは同一 または相異なり、水素原子またはC: ~C: のアルキル 基を表わす)、またはR'とR!は互いに結合して [0022]

 $-(CH_2) \circ X^2(CH_2) \circ -$

【0023】(o、pは同一または相異なり、1~4の 差数、 X^2 は酸素原子または $N-R^{\perp \perp}$ ($R^{\perp \perp}$ は水素原子 またはC: ~C: のアルキル基を表わす)を表わす)、 i - Prはイソプロピル基を表わす) で示される4-チア

[0024]

【化38】

$$\begin{array}{c} i - Pr \\ HO - \\ i - Pr \end{array}$$

$$CH = C \begin{array}{c} R^{12} \\ R^{13} \end{array}$$
(III)

【0025】(式中、R¹¹は水素原子、シアノ基または アミド、R11はアミドまたはCONHCONH: 、1-50 Pェはイソプロピル基を表わす) で示される3,5-ジイソ

*****[0014] [化33]

⇒またはフェニル基、X¹ は

キル基を表わす)または

[8000] 【化30】

[0010]

【0015】1-Pェはイソプロビル基を表わす)で示

【0009】 (R4 は水素原子またはC1 ~C) のアル

プロピル-4- ヒドロキシスチレン誘導体、一般式 ([Y) :

[0026] [化39]

$$t - Bu$$

$$HO - CH = C$$

$$R^{14}$$

$$R^{15}$$

【0027】 (式中、R14はカルポキシル基またはカル 10 パモイル基、R15はC1~C4のアルキル基、シアノ基 またはヒドロキシエチル基、 t-Buはターシャルプチ ル基を表わす) で示される3,5-ジターシャリープチル-4 - ヒドロキシスチレン誘導体、一般式 (V): [0028]

【化40】

$$R^{16} - CH = C < CN$$
 $CONH_2$ (V)

【0029】(式中、R14は式:

[0030]

【化41】

17、R14の少なくとも一方がフェノキシ基を表わす)で 示される世後フェニル基またはフェロセニル基を表わ す) で示されるα-シアノアクリル酸アミド誘導体、--股式 (VI):

[0032]

[化42]

$$Ar - CH = C - X^3$$

$$\begin{vmatrix} & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

【0033】 (式中、Arは

[0034]

【化43】

12

【0035】 (R¹¹、R¹⁰は同一または相異なり、C₁ ~C4 のアルキル基を表わす) または

[0036]

【化44】

【0037】で示される置換フェニル基、X³ は- (C H₁), - s.t. t

[0038]

【化45】



【0039】Y¹ は職業原子またはNHを表わす)で示 されるα- ペンジリデン -γ- プチロラクトンまたはγ

20 - プチロラクタム誘導体、一般式(VII) :

[0040]

【化46】

$$R^{21}$$
 $CH = C$
 R^{23}
 R^{24}
(VIII)

【0041】(式中、R²¹、R²²は同一または相異な 【0031】 $(R^{17}, R^{18}$ は共にOHであるかまたはR 30 り、水素原子、水酸基もしくは $C_1 \sim C_4$ のアルコキシ 基であるかまたはR*1がフェノキシ基、R*4が水素原子 を表わし、R²³は二トロ基、R²⁴は水素原子、またはR **とR**は結合して-COOCH。CH: -または-C ONHCONH-を表わす) で示されるスチレン誘導 体、一般式(VIII):

[0042]

【化47】

$$R^{25}O \longrightarrow CH = C \xrightarrow{R^{27}} (VIII)$$

【0043】 (式中、R¹⁵はC₁~C₄のアルキル基、 R²⁶はC₁~C₄のアルキル基またはC₁~C₄のアル コキシ基、R**は

[0044]

【化48】

【0045】で示されるアリールカルパモイル基、R** は水素原子、またはR²¹とR²⁸は互いに結合して-CO X' CH: CH: - (X' LINHELL

[0046]

【化49】

$$C = CH - OR^{25}$$

14

【0047】 (R**、R**は前記と同じ))) で示され る4-アルコキシスチレン誘導体、一般式 (IX): [0048] 【化50】

$$(X^5)$$
 n² (CH_2) m² SCH_2 $R^{29}O - CH = C$ R^{31} (IX)

30

【0049】 (式中、X⁵ は水素原子、R⁵³O (R⁵³は $C_1 \sim C_1$ のアルキル基を表わす) で示されるアルコキ シ基、 $C_1 \sim C_1$ のアルキル基、ニトロ基、アミノ基、 水酸基、ハロゲンまたはCOOR³⁴(R³⁴はC₁~C₃ のアルキル基を表わす)で示されるアルコキシカルポニ ル基、R²¹ は水素原子、C₁ ~C₂ のアルキル基または $R^{**}CO$ (R^{**} はフェニル基またはC: $\sim C$: のアルキ ル基を表わす)で示されるアシル基、R*Oは水素原子ま※

$$-CO - Y^3 - CH - CH_2 - CO - Y^3 - CH_2 - CH - R^{38}$$

【0051】(R**は水素原子またはC;~C。のアル キル基、Y³ は酸素原子またはNHを表わす)または [0052]

【化52】

【0053】n¹ はX¹ がハロゲンのとき1~5の整 数、それ以外のばあいは0または1、 m^2 は $0\sim3$ の整 数を表わす) で示される3-フェニルチオメチルスチレン 誘導体、一般式(X):

[0054] 【化53】

米たはC: ~C: のアルキル基、R**はCOOR** (R** は水素原子または $C_1 \sim C_4$ のアルキル基を表わす)ま たはアミド、R**はシアノ基またはR**SO: (R**は 20 C1 ~ C1 のアルキル基を表す)で示されるアルキルス ルフォニル基、またはR³¹とR³²は互いに結合して [0050] 【化51】

$$R^{39}O$$
 $HO \longrightarrow R^{41}$
 CH_2
 CH_2
 $HO \longrightarrow R^{42}$
 $R^{40}O$

R38

【0055】(式中、R**、R**は同一または相異な 40 り、水素原子または $C_1 \sim C_2$ のアルキル基、 R^{e_1} 、R12は同一または相異なり、 [0056] 【化54】

【0057】、Phはフェニル基を表わす)で示される トリペンジルアミン誘導体および一般式(XI):

[0058]

【化55]

$$R^{43}O$$
HO — CH = C CN
CONH₂ (XI)

【0059】 (式中、R⁴³は水素原子またはC₁~C₃ のアルキル基、R44は

[0060]

【化56】

【0061】(R**は水素原子、C:~C:のアルキル*

$$R^{46}$$
 Rいは水素原子、 $C_1 \sim C_1$ のアルキル* $-N-$ 、 Y^1 は $-CH_2-$ 、 $-CH_2S$

*基、フェニル基またはペンジル基、R44はフェニル基ま たはペンジル基を表わす) で示されるアミノ基またはフ エノキシ基を表わす) で示される α- シアノケイ皮酸ア ミド誘導体またはこれらの造塩可能なものの塩を含有す 20 る抗腫瘍剤に関する。

[0062]

【実施例】本発明の一般式(I)で示される3,5-ジイソ プロピルペンジリデン複素環式化合物においては、R1 が水素原子またはペンジル基、R² が水素原子またはC OR³ (R³ は前配と同じ)で示されるアシル基、X¹

[0063]

[化57]

【0064】 (R* は前配と同じ) または

[0065]

【化58】

$$-N-$$
, Y^{1} tt $-CH_{2}-$, $-CH_{2}SO_{2}-$, $-C-$, $-CONH-$, $-N-$ 0

[0066]、-NHCO-、酸素原子または硫黄原 40% [0067]

子、またはX1 - Y1 が

【化59】

$$-C = N - もしくは - N = C - (R^6$$
は前記と同じ)、 R^6 R^6

【0068】であるものが好ましい。 物のうち、とくに好ましい化合物としては、2- (3,5-ジ 【0069】また、上記一般式(I)に包含される化合 50 イソプロピルー4- ヒドロキシペンジリデン)-1,4- ペン

17

ゾチアジン-3- (4-ハイドロゲン) - オン-1,1- ジオキ * 【0070】 サイド(化合物A): * 【化60】

【0071】3- (3,5-ジイソプロピル-4- ハイドロキシ ※ [0072] ベンジリデン)-2- オキシインドール (化合物B): ※ 【化61】

【0073】などがあげられる。

[0075]

【0074】本発明の一般式 (11) で示される4-チアゾ

【化62】

リノン誘導体においては、

19
$$i - Pr$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$$

$$i - Pr$$

$$N (CH2)2 N (CH3)2$$

$$H$$

$$i - Pr$$
 $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$
 $i - Pr$
 O
 N
 $N (CH2)2N (CH2)2
 $CH2$
 $CH2$$

$$i - Pr$$
 $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$
 $i - Pr \longrightarrow C$
 $O \longrightarrow N$
 $O \longrightarrow N$

【0076】が好ましい。

*ジメチルエチル) アミノ-1,3- チアゾール-4- オン(化

【0077】上記一般式 (II) に包含される化合物のう ち、とくに好ましい化合物としては、5- (3,5-ジイソプ

合物C): [0078]

ロピルー4- ヒドロキシペンジリデン) -2- (N´,N´- *40 【化63】

$$i - Pr$$
 $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$
 $i - Pr \longrightarrow CC \longrightarrow C$
((LAMC)

【0079】5 (3.5-ジイソプロピルー4- ヒドロキシベ ゾールー4- オン(化合物D): ンジリデン) -2- (4-メチルピペラジニル) -1,3- チア 50 【0080】

【化64】

$$i - Pr$$
 $HO - CH = C - S$
 $i - Pr$
 $N - CH_3$
 $N - CH_3$

【0081】などがあげられる。

ソプロピル-4- ヒドロキシスチレン誘導体においてばR ¹゚が水素原子またはシアノ基、R¹゚がアミドまたは一C ONHCONH: であるものが好ましい。

【0083】上配一般式(III) に包含される化合物のう*

*ち、とくに好ましい化合物としては、α- シアノ-3.5-【0082】本発明の一般式(III) で示される3,5-ジイ 10 ジイソプロピル-4-ヒドロキシケイ皮酸アミド (化合物 E) : [0084] 【化65】

【0085】などがあげられる。

【0086】本発明の一般式 (IV) で示される3,5-ジタ ーシャリ- ブチルー4- ヒドロキシスチレン誘導体におい ては、R¹⁴がカルパモイル基、R¹⁴がシアノ基またはヒ ドロキシエチル基であるものが好ましい。

【0087】上記一般式 (IV) に包含される化合物のう※

20米ち、とくに好ましい化合物としては、α-シアノ-3,5-ジターシャリープチル-4- ヒドロキシケイ皮酸アミド (化合物F): [8800] 【化66】

$$t - Bu$$

 $HO - CH = C$
 $t - Bu$ (化合物F)

【0089】などがあげられる。

*****[0091] 【化67】

[0090] 本発明の一般式 (V) で示される a- シア ノアクリル酸アミド誘導体においては

PhO

$$[Fe(C5H5)2] - CH = C$$
CONH

【0092】が好ましい。

☆ェノキシケイ皮酸アミド (化合物G):

【0093】上記一般式 (V) に包含される化合物のう

[0094]

ち、とくに好ましい化合物としては、α- シアノ-3- フ☆

【化68】 PhO. (化合物G) CONH₂

【0095】などがあげられる。

50 【0096】本発明の一般式 (VI) で示されるα- ペン

23

ジリデン-2- プチロラクトンまたは₇- プチロラクタム * 【0097】 関導体においては * 【化69】

$$CH_3SCH_2$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow CH_2$$

$$CH_3SCH_2 \longrightarrow CH_2$$

$$CH_3SCH_2 \longrightarrow CH_2$$

[0098] が好ましい。

【0099】上記一般式 (VI) に包含される化合物のうち、とくに好ましい化合物としては、3-(3.5-ジメチルチオメチル-4- ヒドロキシベンジリデン) -2- オキシイ※

※ンドール(化合物H):

[0100] [化70]

【0101】3-(3,5-ジフェニルメチル-4-ヒドロキシ

[0102]

ペンジリデン) -2- オキシインドール(化合物 I):

【化71】

$$E$$
 CH_3SCH_2 $CH = C$ CH_2 CH_3SCH_2 CH_2 CH_2

【0103】3-(3,5-ジメチルチオメチル-4-ヒドロキ シペンジリデン) -2- ピロリジノンなどがあげられる。 【0104】本発明の一般式(VII) で示されるスチレン 誘導体においてはR*1、R**が同一または相異なる水臓 基またはC1~C3のアルコキシ基、R23がニトロ基、 R²⁴が水素原子またはR²³とR²⁴が結合して-COOC H: CH: -もしくは-CONHCONH-であるもの*

*が好ましい。

10 【0105】上記一般式(VII) に包含される化合物のう ち、とくに好ましい化合物としては、α- (2,5-ジヒド ロキシペンジリデン) - ァ- プチロラクトン (化合物 J) : [0106]

※【0110】で示されるアリルカルパモイル基、R**が

水集原子、またはR²¹とR²³が結合して-COX⁴CH

ı CHı - (X' は前配と同じ) であるものが好まし

【0111】上記一般式(VIII)に包含される化合物のう

ち、とくに好ましい化合物としては、3,4-ジメトキシ-2

- ヒドロキシケイ皮酸アニリド(化合物K):

26

【0107】などがあげられる。

【0 1 0 8】本発明の一般式(VIII)で示される4-アルコ キシスチレン誘導体においては、R²⁴がC₂~C₂のア ルキル基、R**がC1~C1のアルキル基またはC1~ C』のアルコキシ基、R**が

[0109]

【化73】

【0113】などがあげられる。

【0 1 1 4】 本発明の一般式 (II) で示される3-フェニ ルチオメチルスチレン誘導体においては、X¹が水素原 子、ハロゲン、R** O (R**は前記と同じ) またはC: ~C』のアルキル基、R**が水素原子、R**が水素原子 またはC: ~C: のアルキル基、R*1がCOOR** (R

は前記と同じ)またはアミド、Rがシアノ基または R²¹ S O₂ (R²⁷ は前配と同じ) であるかまたはR²¹と R**が互いに結合して

[0115] 【化75】

- CONH - CH - CH₂ -
$$\frac{1}{100}$$
 & L < 12 - CONHCH₂ - CH - $\frac{1}{100}$ R38

【0116】であるものが好ましく、具体的には

[0118] 【化77]

[0117] 【化76】

PhSCH₂
HO
$$\rightarrow$$
 CH = C \rightarrow CO₂C₂H₅
 \rightarrow CO₂CH₃

20

$$C_2H_5O$$
 $HO \longrightarrow CH = C$
 $CONH_2$

30

PhSCH₂
HO
$$\rightarrow$$
 CH = C \rightarrow CH₂
 C_2H_5O \rightarrow CH₂

40

$$C_2H_5O$$
 $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow CH_2$
 $C \longrightarrow CH_2$
 $C \longrightarrow CH_2$
 $C \longrightarrow CH_2$

$$C_2H_5O$$
 $C - N - Ph$
 $C - NH$
 $C - NH$

$$CH_3O$$
 CH_2 $CONH_2$
 C_2H_5O $CH = C$

$$C_2H_5O$$

OCH₃

CONH₂

[0119]

【化78】

31

OCH₃

$$Cl$$

$$HO - CH = C$$

$$C_2H_5O$$

PhSCH₂
HO - CH = C
$$\frac{\text{CONH}_2}{\text{CN}}$$

$$C1 \longrightarrow SCH_2$$
 $HO \longrightarrow CH = C$
 C_2H_5O
 CN

C1

$$C1 \longrightarrow SCH_2$$
 $C2H_5O$
 $C1 \longrightarrow CH_2$
 $CONH_2$
 CN

[0120]

【化79]

33
$$t - Bu \longrightarrow SCH_2$$

$$HO \longrightarrow CH = C$$

$$C_2H_5O$$

$$2$$

$$CN$$

C1

C1 — SCH₂

HO — CH = C — CH₂

$$C_{2}H_{5}O$$

CH₂

CH₂

【0121】が好ましい。

*アミド (化合物L) :

【0 1 2 2】上記一般式 (II) に包含される化合物のう ち、とくに好ましい化合物としては、α- シアノ-3- エ

[0123] (化80]

トキシー4- ヒドロキシー5- フェニルチオメチルケイ皮酸 * 20

$$C_2H_5O$$
HO — CH = C CN
CONH₂ ((Leth)L)

【0124】4-(3-エトキシ-4-ヒドロキシ-5-フェニ **%**[0125] ルチオメチルベンジリデン) -1- フェニルピラゾリジン [作81] -3,5- ジオン(化合物M):

$$C_2H_5O$$
 HO
 $CH = C$
 $C-N-Ph$
 $C-NH$
 $C-NH$

【0126】3-(3-エトキシ-4-ヒドロキシ-5-フェニ ★ [0127] ルチオメチルペンジリデン)-2- ピロリジノン (化合物 【化82】 N):

$$C_2H_5O$$
 HO
 $CH = C$
 CH_2
 CH_2

【0128】などがあげられる。

基、R⁴¹、R⁴¹が共に

【0 1 2 9】本発明の一般式 (X) で示されるトリペン ジルアミン誘導体においてはR**、R**が共ににエチル

[0130]

[化83]

$$-CH = C$$

$$-CH$$

$$-CH = C - S$$

$$\begin{vmatrix} C & C \\ O & N \end{vmatrix}$$

$$NHCH_2 - Ph$$

【0131】であるものが好ましく、具体的には

【化84】

[0132]

$$C_2H_5O$$
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 CH_2
 $CONH_2$
 $CONH_2$
 $CONH_2$

$$C_{2}H_{5}O$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow C$$

$$CH_{2} \longrightarrow CH_{2}$$

$$HO \longrightarrow CH - C \longrightarrow C$$

$$C_{2}H_{5}O \longrightarrow CH - C \longrightarrow C$$

$$C_{2}H_{5}O \longrightarrow CH - C \longrightarrow C$$

$$C \longrightarrow C$$

$$C$$

37

[0133]

 $C_{2}H_{5}O$ $HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$ $CH_{2} \longrightarrow C$ $C \longrightarrow$

$$C_2H_5O$$
 CH_2
 C

[0134]

$$C_{2}H_{5}O$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$$

$$CH_{2} \qquad O \qquad N$$

$$CH_{2} - Ph$$

$$HO \longrightarrow CH = C \longrightarrow S$$

$$C_{2}H_{5}O \qquad CH_{2} - Ph$$

$$C \longrightarrow C$$

【0135】が好ましい。

*-2-ヒドロキシペンジル] ベンジルアミン (化合物

40

【0136】上記一般式 (X) に包含される化合物のう ち、とくに好ましい化合物としては、N.N-ピス [5-(2´

[0137]

0):

- カルパモイル-2´- シアノエテニール) -3- エトキシ*

[化87]

$$C_2H_5O$$
 $CH = C$ CN $CONH_2$ CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 $CONH_2$ $CONH_2$ $CONH_2$ $CONH_2$ $CONH_2$ $CONH_2$

【0138】N,N-ピス【5-(2´- ペンジルアミノ-4´- 30※P): オキソー1 ^,3 ^ - チアゾリデエンメチール) -3- エトキ [0139]

シ-2- ヒドロキシペンジル] ペンジルアミン (化合物※ [化88]

C2H5O

PhCH₂N O N NCH₂- Ph

CH₂
$$H$$
 ((that by P)

CO N NCH₂- Ph

CO N NCH₂- Ph

CO N NCH₂- Ph

【0140】などがあげられる。

[0142]

【0 1 4 1】本発明の一般式 (XI) で示される a- シア

(化89)

ノケイ皮酸アミド誘導体においては、R⁴³が水素原子ま

たは $C_1 \sim C_s$ のアルキル基、 R^{ss} が

50

【0 1 4 3】 (R44、R44は前記と同じ) で示される基 であるものが好ましい。

42

[0145] (化90)

$$C_2H_5O$$
 $CH = C$
 $CONH_2$
 CH_2
 $CONH_2$
 $CONH_2$
 $CONH_2$

【0146】などがあげられる。

【0 1 4 7】上記一般式 (I) 、 (II) 、 (III) 、 (I V) , (V) , (V1) , (V11) , (V111) , (IX) , (X) および (II) で示される誘導体の製造法は、それ ぞれ特開昭62-29570、特開昭62-29579、特開昭62-3952 4、特開昭62-42923、特開昭62-42925、特開昭62-111962 、特開昭63-141955 、特開昭63-222153 に記載されて いる。

【0148】本発明に使用する前配有効成分は、治療を 必要とする患者(動物およびヒト)に対し、毒性を示さ ない用量であれば、任意の用量を投与しうるが、望まし くは、 $10\sim1000$ mg/kgの用量範囲で、一般に数回に分け て、したがって一日当り20~4000mg/kgの全日用量で投 **与することができる。用量は、病気の重さ、患者の体重** および当業者が認める他の因子によって変化させること 30 ができる。

【0149】本発明の抗腫瘍剤は、固体製剤または液体 製剤として調製され、経口または非経口で投与される。 経口役与用固体製剤は、粉末剤、顆粒剤、錠剤、丸剤、 カプセル剤など、非経口および経口投与用液体製剤は、 エリキシル剤、竪御剤、乳剤、シロップ剤、アルコール 常被剤、油性溶液剤などの形盤で使用することができ る.

【0150】医薬用固体担体としては、乳糖、デンプ トリン、セルロース、炭酸カルシウムなどがあり、必要 に応じて適当な希沢剤、結合剤などの補助剤を能加する ことができる。医薬用液体担体としては、水、エタノー ル、グリセリン、プロピレングリコール、葡萄油、油状 エステルなどの常用溶媒があり、必要に応じて適当な温 週前、懸濁剤、乳化剤、甘味料、香料、保存剤などの補 助剤を添加することができる。

【0151】本発明の抗腫瘍剤は、後述のヌードマウス 移植ヒト腫瘍およびヒト腫瘍由来細胞に対する試験結果

抑制効果を示し、しかも毒性は、特開昭62-29570、特開 昭62-29579、特開昭62-39522、特開昭62-39523,特開昭 62-39558、特開昭62-39564、特開昭62-42923、特開昭62 -42925、特開昭62-111962 、特開昭63-141955 、特開昭 63-222153 に記載されているようにいずれもきわめて低 2、特開昭62-39523, 特開昭62-39558、特開昭62-3956 20 い。したがって、本発明の化合物は安全で強力な抗闘瘍 剤として有用である。

> 【0152】以下、本発明の抗腫瘍剤の薬理作用とその 効果について、実験例をあげて詳細に説明するが、本発 明はもとよりかかる実施例のみに限定されるものではな W.

【0153】癌翻胞增殖抑制作用 宴旅例 1

10% (容量%) 牛胎児血精 (以下FCSと略称する) 含 有アルファー・ミニマル・エッセンシャルメディウム (以下アルファーMEMと略称する。ギブコ・ビー・ア ール・エル (GIBCO BRL) 社製) 中でセミコン フリュエントに増殖したヒトロ腔癌由来癌細胞株MH-85をトリプシン処理後、10%FCS含有アルファーME Mを用いて、1×10⁵ Cell/mlの細胞濃度で懸濁し、懸 **適**莀を96穴のマルチウェルディシュにウェル当り100 μ 1 ずつ分注した。ついで37℃、5%CO2 下で24時間給 養したのち、培地を除去し、段階希釈した被験化合物を 含有する無血情アルファーMEM 100μ 1 を加えた。対 **黒のウェルには被験化合物を溶解させた溶媒を添加し** ン、シュークロース、マンニット、ソルピット、デキス 40 た。被験化合物として、前配化合物Lおよび、化合物L の構造製似体でチロシンキナーゼ活性を示さない α- シ アノ-4- ヒドロキシケイ皮酸アミド(化合物R) (キャ ンサーリサーチ(Cancer Research)、第49巻、2374~ 2378頁、 (1989) 参照) を用いた。被験化合物を添加し たのち24時間培養し、その後 [メチル - ³H] チミジン ([methyl - *H] Tymidine) (アマシャム (Amersha m)社製)を各ウェル当り18.5KBq ずつ都加し、さらに 4時間培養することにより増殖中の額数に [3H] チミ ジンを取り込ませた。細胞をCa**およびMg**フリー から明らかなように、各種謄盤細胞に対しすぐれた増殖 50 のリン酸線衡液 (以下CMF-PBSと略称する) で洗

浄後、ウェル当り 100 μ 1 の0.25%トリプシン/0.02 %エチレンジアミン4酢酸ニナトリウム(以下EDTA と略称する)液を加えて37℃、10分間インキュペーショ ンすることにより細胞を懸濁液として回収し、全量を5 alの液体シンチレーターACS-IIを含むパイヤルに入 れ、液体シンチレーションカウンターにて細胞に取り込 まれた放射活性を測定した。n=6で検討した結果の平= *均放射活性と標準個差(S. D.) を表1に示す。チロ シンキナーゼ阻害活性を示す化合物しはMH-85の[] H】チミジン取り込みを強く阻害したが、チロシンキナ ーゼ阻害活性を示さない化合物Rは全く阻害しなかっ た。

44

[0154]

【表1】

表 1

濃 度	d p m								
(5.0)	化合	物上	化合物R						
(μM)	平均	S.D.	平均	S.D.					
0	87847	5841	87847	5841					
1.6	76473	7653	93146	2901					
3.1	70220	9201	90210	4356					
6.3	56161	8747	92220	3729					
12.5	30056	7044	98676	4245					
25	6271	1910	100304	5975					
50	1407	221	93277	5991					
100	368	51	81110	8244					

【0155】実施例2

24穴マルチウェルディシュの各ウェルに、ヒトロ腔癌由 来細胞株HSC-2、ヒト舌癌由来細胞株HSC-3、 ト大腸癌由来細胞株LOVOおよびDLD-1、ヒト肺 癌由来細胞株PC-9、ヒト胃癌由来細胞株KATOII 1、ヒト子宮内膜癌由来細胞株HEC-1、ヒト子宮頚 部癌由来細胞株HelaSi、ヒト膀胱癌由来細胞株E J-1をそれぞれ10° cell/mlの濃度で懸濁した細胞懸 得被1mlを加え、37℃、5%CO2下、4時間培養し細 **図をディシュに接着させたのち、各ウェルに段階帯駅し** た被験化合物を加えた。対照のウェルには被験化合物を 溶解させた溶媒を添加した。そののち、 [メチルー ¹H] チミジン ([methyl - ¹H] Tymidine) (アマシ 40

ャム(Amersham)社製)を各ウェル当り37Bgずつ添加し 培養を続けた。16時間後、細胞を各ウェル当り1回のリ ン酸級衛生理食塩水 (以下、PBSと略称する) で3回 ヒト乳癌由来細胞株ZR-75-1およびMCF-7、ヒ 30 洗浄し、続いて、10%トリクロロ酢酸溶媒 500μ 1 を加 えて10分間放置後、不常性固分を 400μ l の0.5 N-N a OH溶液を用いて溶解し、氷酢酸を用いて中和後、そ の30μlをパイヤルに入れ被体シンチレーターACSII 2回1を加え、液体シンチレーションカウンターを用いて 放射活性を測定した。 n=2で測定し、えられた結果よ り、各化合物の癌細胞増殖を50%抑制する濃度を求め去 2に示した。

[0156]

【表2】

46

		_																	10				
		EJ-1	(新年紙)	12	4.8	7.6	8.2	31	. K	¥.	5.0	7.6	F	<u> </u>	24	57	28	, «	<u>, </u>	72	2 2	3	
		HeLaS3	(子宮頭癌)	38	01	nt	nt	nt	Ħ	nt.	00			57	28	1	28	} =	Š		: <u>8</u>		
		HEC-1	(子宫内農艦)	at	4.9	nt	nt	34	. nt	nt	4.5	7.6	48	21	39	45	13	88	2	22	> 100		
		KATOLLI		n n	31	ı	ŧ	z	ı	r T	38	nt T	83	69	88	ıt	זנ	nt	nt -	'n	001 <		
Σ	6-04	(野婦)	nt	9.7	ıţ	19	Ħ	пţ	ıţ	6.8	i,	nt	49	42	ıt	8.6	nt	nt	nt	> 100			
	表 2 1C 50 (n	DLD-1	(大調館)	45	8.6	nt	14	Ħ	nt	'n	8.0	ıţ	t	55	28	nt	6.0	nt	Ħ	i t	001 ^		
報		T000	(大陽龍)	32	91	nt	nt	nt	nt	nt	18	n	ıt	63	22	nt	12	35	nt	nt	> 100		
		NCF-7	(礼無)	92	4.8	'n	8.5	83	51	62	5.1	5.0	24	42	6.3	62	3.6	3.1	2.5	15	> 100		
				ZR-75-1	(ALEE)	8	2.5	5.3	93	61	45	88	2.4	2.0	99	61	15	54	2.4	3.4	3.3	20	^ 100
		(西)(日)	æ	6.3	8.5	15	82	29	72	5.9	5.9	47	59	33	Ħ	4.0	5.2	3.8	45	00 ^			
		_	(LARSIN)	8	5.8	01	21	88	28	89	5.6	7.0	29	62	<u>8</u>	ť	2.8	3.6	5.5	38	^ 100	nt:試験社ず	
		た 合 <u>を</u>		«	æ	ပ	Ω	ഥ	ഥ	ပ	=	_	<u>-</u> ,	×	ے	Σ.	z.	0	۵.	o	2	(#)	

【0157】実施例3

BALB/C-nu/JCLマウスの皮下に移植して50 日増殖させたヒトロ腔癌MH-85を無菌摘に摘出し、そ の約5~6 mm角 (約 100mmg) を1群5匹のBALB/C - n u/JCLマウス (6週令、雄)の側腹部皮下に移 植した。移植24時間後から化合物しを、1匹当り $200\,\mu$

g腹腔に、一日一回21日目まで連続投与し、15日目、30 日日、49日日、59日目に贈瘍の長径と短径を測定し、贈 傷サイズ (mm²) を算出し、対照罪に対する化合物し投 与群の悪事増殖抑制率を下記の式より求め比較した。 [0158] 【数1】

48 C - T増殖抑制率(%) = ---

T: 投与群の平均腫瘍サイズ (mm3)

C:対照群の平均腫瘍サイズ (mm3)

【0159】その結果を、表3に示す。

*【表3】

[0160]

***** 10

表 3

経時	腫瘍サイ	增殖抑制率			
EE 197	対照群	化合物L投与群	(%)		
15日日	977.2 ± 759.3	366.4 ± 263.6	62.5		
30 口目	3392.7 ± 1695.9	857.8 ± 524.3	74.7		
49日目	8504.4 ± 2754.9	2482.9 ± 1169.0	67.6		
59日目	9420.4 ± 2955.7	3866.3 ± 1519.2	59.0		

な抗腫瘍剤が提供される。

【発明の効果】本発明により、毒性の低い、安全で強力

フロントページの続き

(51) Ist. Cl. ()	識別配号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
A 6 1 K	31/12		8413-4C		
	31/16		8413-4C		
	31/165		8413-4C		
	31/22		8413-4C		
	31/27		8413-4C		
	31/275		8413-4C		
	31/34		7252-4C		
	31/365		7252-4C		
	31/40		7252-4C		
	31/415		7252-4C		
	31/505		7252-4C		
	31/53 5		7252-4C		
C 0 7 D	209/34		9283-4C		
	231/20		6701-4C		
	307/33				
// C07D	207/38		7019-4C		
	233/32		7252-4C		
	277/54		7019-4C		

279/16

8314-4C

17/5/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 009427756 WPI Acc No: 1993-121272/199315 XRAM Acc No: C93-053880 New antitumour drugs contg. tyrosine kinase inhibitors - have low toxicity and has good antitumour effect Patent Assignee: KANEKA CORP (KANF) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001 Patent Family: Applicat No Kind Date Week Patent No Kind Date A 19910827 199315 B A 19930309 JP 91215448 JP 5058894 Priority Applications (No Type Date): JP 91215448 A 19910827 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes 26 A61K-031/425 JP 5058894 A Abstract (Basic): JP 5058894 A Drug contains 3,5-diisopropylbenzylidene heterocyclic cpds, 4-thiazolinones, 3,5-diisopropyl -4-hydroxystyrenes, 3,5-ditert-butyl-4-hydroxystyrenes, alpha-cyanoacrylic acid amides, alpha-benzylidene-gamma-butylolactones or gamma-butylolactams,

styrenes, 4-alkoxystyrenes, 3-phenylthiomethylstyrenes of formula (IX), tribenzylaines and alpha-cyanocinnamic acid amides as an effective ingredient.

USE/ADVANTAGE - The cpds inhibit tyrosine kinase activity and show antitumour effect, they show low toxicity.

Dwg.0/0 Title Terms: NEW; ANTITUMOUR; DRUG; CONTAIN; TYROSINE; KINASE; INHIBIT; LOW ; TOXIC; ANTITUMOUR; EFFECT Derwent Class: B02; B03; B05 International Patent Class (Main): A61K-031/425 International Patent Class (Additional): A61K-031/05; A61K-031/08; A61K-031/085; A61K-031/12; A61K-031/16; A61K-031/165; A61K-031/22; A61K-031/27; A61K-031/275; A61K-031/34; A61K-031/365; A61K-031/40;

A61K-031/415; A61K-031/505; A61K-031/535; C07D-207/38; C07D-209/34; C07D-231/20; C07D-233/32; C07D-277/54; C07D-307/33

File Segment: CPI

